

# Xylamidor 20 mg/ml Injektionslösung für Tiere

Autorizzato

- Xylazine hydrochloride

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Xylamidor 20 mg/ml Injektionslösung für Tiere

Xylamidor 23,3 mg/1 ml Roztwór do wstrzykiwań

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini

Cane

Gatto

Cavallo

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English  
23.32 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso intramuscolare:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 1 giorno
- latte. 0 ora

**Uso endovenoso:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 1 giorno
- latte. 0 ora

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 1 giorno
  - latte. 0 ora
- 

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QN05CM92

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Polonia

---

**Disponibile in:**

Polonia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda per generico (Articolo 18 del Regolamento (UE) 2019/6)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

14/08/2023

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

3264

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

14/08/2023

---

**Stato membro di riferimento:**

Austria

---

**Numero di procedura:**

AT/V/0029/001

---

**Stati membri interessati:**

Belgio Bulgaria Cipro Danimarca Finlandia Francia Germania Grecia Irlanda  
Italia Lettonia Paesi Bassi Norvegia Polonia Romania Slovacchia Slovenia  
Spagna Svezia

---

**Generic of:**

600000072350

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.